2024年1月改訂(第1版)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

日本標準商品分類番号

873231

承認番号	20100AMZ00268
販売開始	1989年10月

糖類剤

日本薬局方 ブドウ糖

ブドウ糖「ニッコー」

GLUCOSE 「NIKKO」

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

ブドウ糖吸収不良の患者 [遺伝性のグルコースーガラクトース 吸収不良症では小腸における両者共通の運搬体の欠損が存在 すると考えられており、ブドウ糖を摂取しても吸収されずに そのまま排泄される。又、小児に腸炎や消化管の外科的切除を 施行したときなどにも、まれにグルコース吸収不良を認める 1。]

3. 組成•性状

3.1 組成

有効成分 1g中 日局ブドウ糖 1g

3.2 製剤の性状

性 状	本品は白色の結晶又は結晶性の粉末で、 においはなく、味は甘い。
1土 1八	においはなく、味は甘い。

4. 効能又は効果

経口的栄養補給、ブドウ糖負荷試験

6. 用法及び用量

経口的栄養補給には、必要量を粉末あるいは水溶液として経口 投与する。

ブドウ糖負荷試験には、通常成人1回ブドウ糖として50~100gを 経口投与する。

なお、年齢、体重により適宜増減する。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 カリウム欠乏傾向のある患者

本剤の投与によりカリウムが細胞内に移行し、一時的に血清カリウム値が低下し、症状が悪化するおそれがある。

9.1.2 糖尿病の患者

高血糖を生じ、症状が悪化するおそれがある。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、 異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を 行うこと。

11.2 その他の副作用

•	2 C 02 IE 02 E 1 I F 1 I				
		頻度不明			
	消化器注	悪心・嘔吐、下痢、腹痛			

注)大量を経口投与する時

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

経口投与されたブドウ糖は胃腸管より速やかに吸収され、血液中に入り、体内でエネルギー源となり代謝される。また肝、心筋グリコーゲン量をたかめ、あるいは全身の細胞機能を亢進して生体の代謝機能を増す²⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ブドウ糖(Glucose)

化学名:D-Glucopyranose

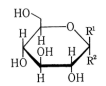
分子式: C₆H₁₂O₆ 分子量: 180.16

性 状:本品は白色の結晶又は結晶性の粉末で、においは

なく、味は甘い。

本品は水に溶けやすく、エタノール (95) に溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

化学構造式:



 α –D–グルコピラノース: R^1 =H, R^2 =OH β –D–グルコピラノース: R^1 =OH, R^2 =H

22. 包装

500g (アルミ袋)

23. 主要文献

- 1) JP DI 1996 日本薬局方 医薬品情報, p. 1161, 薬業時報社, 1996.
- 2) 第十八改正日本薬局方解説書, C-4709-4714, 廣川書店, 2021

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日興製薬株式会社 信頼性保証部 〒501-6312 岐阜県羽島市上中町一色 467-1 電話(058)398-2576

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

(中) 日興製薬株式会社

岐阜県羽島市江吉良町1593